(19)日本国特許庁 (JP) (12)**特**

報 (B2) (11)特許番号 許 公

第2607112号

(45) 発行日 平成9年(1997) 5月7日

(24) 登録日 平成9年(1997) 2月13日

(51) Int Cl.	識別記号	庁内整理番号	FI	
B 2 9 C 4 3 . 2 0		7 3 6 5 = 4 F	B 2 9 C 4 3 / 2 O	
43.34		7 3 6 5 - 4 F	43/34	
70,'06		7 3 1 0 – 4 F	67/14	2
// B29K105 06				
B::9L 9 00				7 請求項の数1 (全も頁)
(21) 出願番号	特願昭 6 3 - 5 7	7 9 4	(73)特許權者	9 9 9 9 9 9 9 9
(22) 出版日	岡和63年(19	88) ЗЛ11Н		大日本発料株式会社 大阪府大阪市此花区西九条 6 丁目 1 番 1 2 4 号
(65)公開番号	特開平1-229	6 0 5	(72)発明者	藤井 聡
(43)公開日	平成1年(198	9) 9]]13[]		爱知県小牧市三ツ湖字西7門878 大
				日本塗料株式会社小牧工場內
			(72)発明者	老持一健司
				愛知県小牧市三ツ湖字西/門878 大
				日本塗料株式会社小牧工場内
			(72)発明者	山本 義明
				愛知県小牧市三ツ湖字西 / 門878 大
				打水淹料株式会社小牧工場內
			(74)代則人	<u></u>
			審查官	野村 康秀
			COLUMN TOTAL OF THE PARTY OF TH	最終頁に続く

(54)【発明の名称】型内多層塗膜形成方法

(57)【特許請求の範囲】

【副求項1】繊維強化プラスチック成形品の表面に多層。 **犂膜を形成する方法において、金型内にて、成形した成** 形品表面に、

(1) (a) 有機ジイソシアネート、(b) 有機ジオー ル及び(c) ヒドコキシアルキルアクリレート又はヒド ロキシアルキルメタクリレートとの、未反応の一NCO基。 を実質的に含まない反応生成物であるウレタンアクリレ ート化合物、100重量部に対して、

(2) エポキシ化合物と不飽和カルボン酸との反応生成。10 る。 物である、不飽和二重結合を有するエポキシアクリレー ト化合物、20~500重量部と、

(1) カルボキシル基を有するアフリレート又はメタク リレートモノマー 0.3~50重量部と、

(4) 上記以外の少なくとも一種の長重合可能なエチレ

ン不飽和モノマー、20~200重量部と、

からなる混合物を結合制とする下衛総料を注入し、下衛 **斡膜を形成させた後、さらに上勢強料を削入し、少なく** とも一層以上の上衛衛膜を前記下衛拳膜上に形成させ。 しかる後、成形品を企型から取り出すことを特徴とする 型内多層傘膜の形成方法。

【発明の詳細な説明】

<産業上の利用分野>

本発明は企型内多層維膜の形成方法に関するものであ

<従来の技術及びその解決すべき課題>

従来から繊維強化熱硬化性樹脂成用品は耐熱性、剛 性、機械的強度、成形性などに優れ、金属に代る材料と して広く使用されるようになってきた。

- 特にシートモールディングコンパウンド(SMC)、バ

ルゥモールディングコンパウンド (BMC) と呼ばれるガ ラフ繊維強化熱硬化性ポリエステル樹脂をコンパウンド の成形品は自動車の外板用等に期待されている。しかし ながら、これら成形品は集穴、ピンボール、微小クラッ 2、波打ちなどの表面欠陥を有しており、その表面に拳 料を塗装しても発膜にピンポール、マクレ、ハコミなか 発生しやすぐ、平滑な絵面が得難いという問題点があっ た。そのため、これら欠点を解決する方法として型内観 殺力法(インモールドコーティング法:以下1MC法と言。 56,788号等)が開発され、表面が平滑な発膜を施すこと が可能になった。ここで、IMC法とは嵌め合せ金型内で 繊維強化プラフチック材料を成型した後、金型を開口。 - 該開目企製に下橋幹料を注入し、再度企型を発閉し て、前記成型品の一層の硬化と下発を料の硬化が行なむ れるまで成型温度にて企型を加圧上、密閉状態に保持す ることにより成形品の表面を被殺する方法である。

ところで、従来のTMC法は一成形品の前記表面欠陥を 解消するための烽脱を一層でみ企型街で成形品表面に形 成し、型内より取り出し、そのまま製品とするが、ある。 いはさらに該製品に上除発料を通常のスポレー等の通常 の手段により後幹数していた。しかしながら、(MC仏に より得られる前者の製品は、発膜として成れ品との第名。 竹笠のみをお匝しているため表面でれ、鮮胆性などの去 面外観が悪く、また耐候性、耐水性など心栓散性能があ も何向にあり、それ改造匠件を重視する分野で亞使用あ るいは屈外等での使用は1適当であった。

また、後が装する方法も、発装機、発装プース、乾燥 好等の別途諸設備を必要とし、かつ多くの主数、分力を 必要とする等の問題点を有していた。

本発明はこのような現状に鑑み、鋭意検討した結果。 必要としない、TM(法による上給命股も含めた多層命股 の形成方法を見出し、本意明に到ったものである。 <課題を解決するための丁段>

すなわち、本発明は、繊維催化プラスチード成形品で 表面に多財命版を比成する方法において、企图的にて、 成开した成用品表面に下発発料を往入し、下途発験を非 成させた後、さらに上微粉料を作人し、少なくとも一層 **以下の下衛登版を前記下登登版上に北成させ、しかる。** 後、成形品を企型から取出すことを特徴とする型内多層 **烽股形成方法に関するものである。**

以下本発明の型内多層登膜の形成方法について詳細に 説明する。

例えば ガラス繊維強化熱硬化性コンパウンド(例え はSMC、BMC)を確と合せ企製内で加熱成用し、ほぼ硬化。 した段階で金型を股厚約20~400元の下鈴発膜が得られ るよう上下金型間にわずかなギャップを与え聞口する。 ないで下塗塗料を開口した金型内に射出作人し、再度金 型を網閉し、下衛総料が充分かつ均っに成形品表面を概 50 ソッアネートと有機ジオールとでイソシアネート末端ボ

い、浸透するよう約20~200kg/cm の圧力をかける。同 時に下煙塗料及び成型品が硬化するよう約100~180℃、 数上秒~数分問加熱する。このようにして下途発験が、 後述する上崎や料を住入した際上発際料が下発発膜と解 転換し成形品表面まで含浸しない程度にまで硬化が進ん だ後(好ましては、ほぼ完全に硬化した後)、再び金型 を順厚約20~100元の上傘傘膜が得られるよう開口す る。以下同様にして開口した企型内に上発や料(なお、 本意明でいう主発塗料とは、前記下塗塗膜上に塗膜を形 う)(例えば、米国特許第3.184-527号、米国特許第4.0-10 成する発料を意味し、通常下発発膜上に必要に応じ権布 する中発や料もな発明では上発発料に含めるものとす る。) を射出れ入し、再度企型を密閉し、加圧下で、加 熱硬化させる。さらに必要に応じこの操作を繰り返し第 1.1. 卒発膜、第三1. 始発膜、・・・を形成し多層発膜 を北成する。

> なお、本発明においては、上半企型を開口しないで、 加注された密閉状態の金型内に塗料を高圧で射出圧人す る。 火国特許第4,668,460号明細書に記載されているよ うなこ ハイプレッシャーインシェクションプロセス等も 20 利用出来る。特にこのプロセスは上途強料を射出れ入し た後、次の上検剤料を射出性人するまでの時間間隔を無 細出来るので好適である。

このようにして企图内にて成开品表面に多層発膜を用 成させた後 最終的に金型を開き、複複成形品を取り出

本発明において使用される下発を料は

(A) (i) (a) 有機ジイソシアネート、(b) 有機 ジェール及び(c) ヒドロキンアルキルアクリレート又 ・はヒドロキンアルキルメタクリレートとの、未反応の一 30 NCO具を実質的に含まない反応生成物であるウレタンア ケコレート化合物:00重量部に対して、

(日) エポキン化合物と不飽和カルボン酸の反応生成物 である。不飽和、亜結合を有するエポキシアクリレート 化台物20~500重量部と、

((::) カルボキシル基を有するアクリレート又はメタ グコレートモノマー05~50重量構と、

((iv) 1.記以外の少なべとも一種の判形合可能なエチレ ンイ飽和モノマー20~200重量部と、

を配合した結合剤混合物100重量部

(日) 充填剂30~300重量部、

(C) 過酸化物重合開始剂 1 ~ 5 重量图、

(5) 過酸化物重合開始剂用の促進剤(0.01~し0重量部 を主成分とする下学堂料が好適である。前記結合剂 (A)で構成成分である(主)成分のウレタンアクリレ 一ト化合物は有機ジオフンアネートと水酸基を存する有 機ジャール及びヒドロキンアルキル(メタ)アグリレー トピをNCO/CHの比が0.9~1.0になるような制合で、通常 すり法により製造させたものであり、例えばジプチル錫 ジュウレートなどのウレタン化触媒の存在ドで有機ジェ

リウレタンプレポリマーを生成させ、次いてほとんとの 遊離イソンアネート基が反応するまでヒドロキシアルキ ル (メク) アクリレートを反応させることにより製造す ることが出来る。なお、有機デオールとヒドロキンアル キル (メク) アクリレートの割合は、後者1モルに対 し、前者6.1~0.5モル程度が適当であり、またウレタン アクリレート化合物の重量平均分子量は約500~10.600 が適当である。

なお、前記有機ジイソシアネートとしてはトルエンジ イソンアネート、イソホロンジイソシアネート、ポリメ 10 チレンポリフェニルジイソンアネート等の通常発料用に

30

4.0

5.0

一但1、おは一日又は一(B) nは2~8の正数)で示される化合物が有用である。

このようなウレタンアクリレート化合物は得られるド 拳拳膜の柔軟性、伸び性、成形品に対する密着性などの 性質に関与する。

次に結合例(A)の構成成分である(白)成分の工ポキシアクリレート化合物は工ポキシ化合物と不飽和力ルポン酸とを工ポキン基1当最当り、カルボキンル基当最の 5~1.5となるような制合で、通常の工ポキシ基への酸の周歇付加及原によって製造させた。重量平均分子量約 500~2,000の化合物である。

前記不飽和カルボン酸としてはアクリル酸、メタクリル酸が代表的なものとして挙げられる。

エポキシ化合物としては、ピフフェノールA型エポキン、フェノール性ノポラック型エポキン等が代表的なものとして挙げられる。

このようなエポキシアクリレート化合物は、得られる 下金金膜の剛性、耐溶剤性などの性質に関与する。

エポキンアクリレート化合物の配合品は前記(主)成分190重量部に対し20~500重量部が適当である。エポキンアクリレート化合物の配合量が前記範囲より少ないと、得られる下統全膜の耐溶剤性及び上流り鮮地性が低下する傾向にあり、逆に多過ぎると硬化時の収縮率が大となり、硬化発膜の内部形力が大となり、その結果、成用品との密着性が低下する傾向にある。

次に結合剤(A + の構成成分である(iii) 成分のカードボキシル基を有するアクリレート又はメタクリレート モノマーとしては、デーアクリロイルオキシブロピル ドロピンコクレート、デーアクリロイルオキシブロピル ハ・ドロピンフクレート、デーアクリロイルオキシエチ ルバイドロピンサクシネート、デーメタクロイルオキシ エチルバイドロピンコタレー・・デーメタクロイルオキ シエチルバイドロピンコタンート、デーメタクロイルオ キシエチルバイドロピンサクシネート等が代表的なもの。 使用されている有機ジオソシアネートが使用出来るが、 特にトルエッジイソシアネートの 2、4 - および 2、6 - 異性 体の混合物が有用である。

前記有機ジオールとしてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ボリエチレングリコール等のアルキレンプリコール等のアルキレンジオール、ジカルボン酸又はその無水物のジエステル反応生成物であるジエステルジオールが代表的なものとして挙げられる。

ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートとしては、

として挙げられる。またポリエモレ、グリコールモノメタクリレート、ポリプロピレングリコールモノメタクリレート、カリプロピレングリコールモノメタクリロキシプロパン、アンタエリスリトールトリアクリレート等の(メタ)アクリレートとショウ酸、マロン酸、コハク酸、マクル酸、イソフタル酸等のポリカルボン酸あるいはそれらの酸無水物との反応生成物も使用可能である。このようなカムボキンル基を有する「メタ)アクリレートモニアーは一得くたる下極発脱の減止品との報泊性を同じさせる効果を有する。

カルボキンル基を有する(メタ)アクリレートモイマーの配合量は前記())成分100重量部に対し0.5~50重量部が適当である。カルボキンル基を有する(メタ)アクリレートモイマーの配合量が前記範囲より少ないと得られる下統際膜の成形品との密音性が多少悪くなる傾向にあり、逆に多過ぎると下登2機の硬化時間が著しく長くなるので好ましくない。なお、加圧、加温条件等を適宜調整することにより(自己)成分は省略してもよい。

次に紹介剤 (A) の構成成分である (i) 成分の共正 合可能なエチレン性オ飽和モノマーとしては、例えばス チレン、ローメチルスチレン、プロルスチレン、ピニルトルエン、プピニルベンゼン、メチル (メタ) アクリレート、プロピル (メタ) アクリレート、エチレングリコール (メタ) アクリレート、トルメチロールプロバントリ (メタ) アクリレート 等が代表的なものとして挙げられるが、これらに限定されるものではない。

共取合可能なエチェン性イ飽和モノマーの配合量は前記(主)成分:00重量部に対し20~200が適当であり。この範囲で適度な硬化特性と粘性を行する工管発料が得られる。

(A) 成分の紹介例はローの $(i) \sim (ii)$ 成分を主成分としてなるものである。

大に(B) 成分である元明剤としては尿酸カルシウ

ム、タルク、シリカ、クレー、マイカ、硫酸バリウム、 水酸化アルミニウム等が代表的なものとして挙げられ

これら充填剤は、冷料に好ましい粘度と流動性を与 え、また硬化塗膜に好ましい物理的、化学的な性質を与 える。このような性質から好ましい充均剤は硫酸パリウ ム、炭酸カルシウム等の塊状粒子とタルウ、タレー、マ イカ祭の福平基粒子の重量比で1/4~4/1の割合からなる 混合物である。 充填剤の配合量は前記 (A) 成分100重 量部に対し、30~300重量部が適当で、この範囲で前記 充填剤の性質が発揮される。

次に(C)成分である過酸化物重合開始剤は前記 (A) 成分を重合又は架橋させるために使用され、適用 する直前に他の成分と混合使用するものである。

過酸化物重合開始剤としては、ターシャリープチルパ ーオキシバンソエート、ターシャリープチルパーオキシ 2 - エチルヘキサノエート、ターシャリーブチルパーオ キシイソプロピルカーボネート、ラウロイルパーオキサ イド、ターシャリープチルパーオキシラウレート、1.1 ービス(ターシャリーブチルパーオキシ)=3,3,5=ト リメチルシクロイキサン等が代表的なものとして挙げら れる。

過酸化物重合開始剤の配合量は前記 (A)成分100重 早部に対し1~5重量部が適当である。

次に(D)成分である促進剤は過酸化物重合開始剤に 使われ、具体的にはナフテン酸コバルト、オクチル酸コ バルト、ナフテン酸マンガン、ナフテン酸鉛等が代表的 なものとして挙げられる。

促進剤の配合量は前記 (A)成分100重量部に対し0.0 1~10爪量部が適当である。

好ましい下堂衛料は以上説明した(A)~(D)成分 を必須成分として含むものからなるが、その他必要に応 じて各種着色質料、導電性質料、改質樹脂、離型剤、重 台禁止剤、紫外線吸収剤、表面調整剤、可塑剤等を配合 することが出来る。

着色節科としては例えば酸化チタン、酸化鉄、フタロ シアニンブルー、アタロシアニングリーン、カーボンブ ラック作が挙げられる。

専進性的料としては例えば専進性カーボンプラックグ ラファイト、鯛、ニッケル、白金、パラジウム等が挙げ、40。 られる。

改質樹脂は、前記(A)成分と相溶性のよいことが必 要であるが、例えば耐チッピング性を向上させる目的で ポリメチルメタクリレート、飽和ポリエステル等が挙げ

離杓削としては例えばZeTec US (デュポン社製) 大豆油レンモン、ステアリン酸亜鉛等が挙げられる。

重合禁止剤としては例えばハイドロギノン ベンソキ イン、パラターシャリープチルカテコール等が挙げられ ۍ رځ

次に本発明に於て使用される上発発料は金型内で硬化 **発膜を形成するため原則として無路剤系の発料を用い**

やポリオールとイソシアネートのウレタン反応。などに よる硬化機構を有する樹脂が採用できるがその被機成形 品の用途、目的に応じて上塗塗料を選択すればよい。

不飽和二重結合を含む樹脂系としては不飽和ポリエス テル、ポリエステルアクリレート、ポリエーテルアクリ 10 レート、エポキシアクリレート、ウレタンアクリレート などの重合可能な樹脂と共重合可能なピニル系単量体を 必須成分として合む組成物である。前記不飽和ポリエス テル樹脂は例えは無水マレイン酸、フマル酸、イタコン 酸などの不飽和多塩基酸、無水フタル酸、イソフタル 酸、アシピン酸などの飽和多塩基酸とエチレングリコー ル、プロピレングリコール、ネオペンチルグリコールな どのグリコールとから稀合反応によって合成される梅脂 にスチレン、ビニルトルエン、メチルメタクリレートな どのビニル単最体を加えて均一な樹脂溶液としたもので 20 ある。

前記ポリエステルアクリレートは水酸基を末端に有す るポリエステルポリオールと不飽和カルボン酸との反応 生成物をピニル単量体に溶解させたものである。 前記ポ リエーテルアクリレートはポリエチレングリコール、ポ リプロピレングリコールなどのポリエーテルポリオール と不飽和カルオン酸の反応生成物をヒニル単量体に溶解 させたものである。前記エポキシアクリレート、ウレタ ンアクリレートとしては前記下発確料と同様のものが利 用できる。しかし、エポキシアクリレートは基盤となる 30 エポキシ樹脂の耐候性に難点かあり、他の樹脂との併用 以外上麾として特に屈外用途の場合は不向きである。

不飽和二重結合を含む樹脂系は過酸化物重合開始剤に より重合又は架橋する。過酸化物重合開始剤は前記下陰 幹料で用いるものと同じものが使用てきる。 過酸化物重 合開始剤の配合量は樹脂100部に対し0.5~5重量部が適 当てある。さらにナフテン酸コバルトのような在機金属 塩系の促進剤の使用も可能である。

ウレタン硬化系はイソンマネート未端を行する化合物 と水酸基を行するポリオール化合物を混合することによ り常亂から加熱硬化まで印広い温度域での硬化が可能で ある。但し、これらの組成物はいずれも便用直前にイノ シアネートとサリオールを混合するこ級混合型発料であ り、ややその作業性に難点がある。実際には金型に注入 する直前にこれらの2枚を正確に秤量し混合する装置が 必要である。

イソシアネート末端を存する化合物としてはイソシア マート基と水酸基を行する化合物をイソンアネート基過 剰で反応させたイソシアネートプレポリマーと呼ばれる ものである。耐能1ソシアネート基を有する化合物とし 50 てはトルエンジイソシアネート、ジョェニルメタンジイ

S.

1.0

ソシアネート、イソポロンジイソシアネート、ベキサメ チモンジイソシアネートなどの有機ブイソンアネートが 便用できる。前記水酸基を有する化合物は分子中に水酸 基を2個以上持つグリコール類やポリエステルポリオー ル、ポリエーテルポリオール、アリルポリオールなどが ある。また現在市販されているジャソンプネートを「量 体化させたビューレットタイプのイプテネートやイツ シアヌレート現を有するイソンアネートなどもイソシア オートプレポリマーとして使用できる。

ポリオール化合物はポリエステルポリオール、アリルボ リオール、ポリエーテルポリオール、ポリプタジエンポ リオールなど分子の末端又は側鎖位に水酸基を有する化 育物である。

イツシアネートプレポリマーとポリオール化合物の准 合比率はモル比でNCO/OH比0 5~1 5好ましては0 8~1.3 の範囲である。

これらの反応を加速するため有機スズ化合物などの企 属触媒やアミン化合物なども触媒として用いることが可 能である。

またイソシアネート化合物と反応しうる脂肪放又は芳 香樹アミンなどもポリオール化台物と混合または単独で 使用が可能である。

工権牽料は以上の樹脂成分を必須成分として、その他 各種着色劇料。金属顫料、專電性顫料。個質顫料、改質 樹脂、離型剂、重合禁止剂、紫丝線吸収剂。表面調整 剤、可塑剤等を配合することができる。

これらはいずれも前記下煙塗料の項で述べた原料類が 使用てきる。

|本発明の方法により得られる被殺プラスチック成形品 | 30 は、各種用途に利用出来、例えば自動車、三輪車等の輸 这电闹、農業機械、建設機械、任設機器、建材、通信機 器、航空機、船舶、電化製品等の各種部品が代表的なも めとして挙げられる。

<発明の効果>

本発明の方法により得られる効果は、大きく分けると (1) 前折性。(2) 性能、機能性。(3) コスト、 L 数の3点である。

(1) 近折性

使用用途に応じて上衛発膜を選択することにより種々 40 の心匠性を発揮することが可能となる。

例えば自動車部品に適用する場合、第一上鈴楽膜とし てアルミ粉、ステンレス粉あるいは鱗片状パール面料を 合む教料で形成し、次いで第二十翰翰鹏として顧料を全 く合まないが、もしくは少量の五色顔料を含むとりヤー **幹料で形成することにより、金属感型真珠光沢のある外** 観が得られる。

また第三七陸発膜とし着色飲料を含むプリッド発料で 形成し さいで第三日発発膜として回記とりや発料で形 成することにより、内持感、鮮地性のある外観が得られ、50 コバルトオットエート

(2)性能、機能性

本発明の方法はブラスチックの成形から最終上発発膜 形成まで同一金型内で行なうため、従来方法の如く各間 担互の各種制限を、さほど受けず、それ故各材料は、用 立に応じて必要とする性能、機能を有するものを独立し て選択することが出来る。

すなわち、プラスチック成形材料は表面性状を考慮せ ず、速硬化、機械的強度、軽量化などの性能、機能を重 インシアネートプレポリマーと混合して使用する前記。10 点に材料選択が出来、下傘発膜は例えば耐チッピング 性、平滑性、電気的特性等を満足する下塗塗料を選択す ればよく、また上衛塗料は例えば耐候性、耐水性、耐衝 撃性、耐壓耗性、耐污染性、耐寒品性、硬度、電磁波之 ールド性等を満足する上煙栓料を選択すればよい。

> 例えば自動車外板に使用する場合、下発塗膜または中 **栓栓膜として飛行によるチッピング防止を重視し、軟質** の弾性発膜を、また上後発膜として耐候性や硬度のある **党殿を形成させることにより自動車外板としての要求性** 能が達成される。

20 (3) コスト、正数

従来仏の如く、IMCにより得られた製品を別途手段に より後発装する必要がないので発装機、発装プース、乾 燥炉等の別途諸設備が不要であり、また後繪装に係る多 での作業出程、例えば微装欠陥を補修するパテウメ、サ シディング、シーラー発装などの工程を省略することが 出来、それ故障装完成品を得るまでのコストや工数を力 申に削減出来る。

以下、本発明を実施例により、さらに詳細に説明す る。なお、実施例中「部」、「告」は重量基準である。

実施例で使用した塗料は以下の組成がらなるものであ 2,

<下套套料1>

酸ケチタン

1 17. 17. 14 1 /		
ウレタンアクリレート化合物 ^{作()}	100	部
エポキシアクリレート化合物 ^{ルンツ}	5 C	äß
3 - 7タクリロイルオキンエチルハイドロゲ	ンサク	シネ
- B	5	746
7 チ ↓ ン	60	<i>1</i> 46
炭酸カルシウム	200	<i>i</i> ¥5
コバルトオフトエート	2	淵
JE 中和性 リン酸塩アルコール	0	5 部
ダーシャリープチルカテコール	()	03涨
(近年) 「MKエステルゼー206A」「(新中村化学	社製)	
- 初立) 「NKエステルEPM - 800」 (新中村化学	社製)	
<上衛輸料1>(軟質ベース)		
ウレタンアフリレート化合物。3	5.0	部
エポキンアツリレート化合物。	100	部
スチンン	5 0	<i>i</i> 4%
7 % 7	100	部

50

36

1.2

非中和性リン酸塩アルコール	0.5	祁	ターシャリーブチルカテコール	0.01AK
ターンャリーブチルカテコール	0.01	4 %	注 6) 「アクリシラップSY-107」(三菱レ	ーヨン社
作3)「NOPCOCIRE SE - EX7042」(サンプ	- プコ社製)		벳)	
- 在4)「リポキンF910」(昭和高分子社製	¥)		<上衛衛料5>(メタリック)	
<上衛塗料2>(電磁波シールドベース)			ウレタンアクサレート化合物″゚゚゚	100 部
ウレタンアグリレート化合物***	40	#K	ウレタンアクリレート化合物***	50 部
エポキシアプリレート化合物がより	40		スチレン	25 部
スチレン	20	413	メチルメタクリレート	5 AS
二十年ル粉末	120	41;	アルミニウム粉末	3 6 AK
コバルトナクトエート	1 7	4K 10	コバルトオクトエート	1 部
非中和性サン酸塩アルコール	0.2	46	非申和性リン酸塩アルコール	0.2 部
ターシャリーブチルカテコール	0.005	413	ターシャリープチルカテコール	0.01部
<上衛衛料3> (ソリッド色)			実施例1~5	
ウレタンアクリレート化合物#゚゚゚	100	45	上型150℃、下型145℃に加熱された、15:	* 30cm平板の
スチレン	30	4;	金型内に、SMC [「ポリマールマットXZZ-5	026」(武田
* #)6 * 4 * !! - -	10	ii;	- 薬品工業社製)〕を、得られる成形品が3mm	厚になる量
酸化チタン	50 i	# ;	- 置き、成形圧100kg/cm゚にて90秒間成形した	c
コバルトオクトエート	1 /	ii.	次いで企型の圧を一担解除し、SMC成形品	と企型の間
非中和性リン酸塩マルコール	0.2 /	1 13	に前記塗料100部に対し、ターシャリープチ	ルパーベン
ターシャリーブチルカテコール	0.01/	ii 20	ゾエート1 5部の割合で混合した被を往入し	、再び企型
注う) 「MXエステル4HA」(新申村化学社	製)		に圧を加え、30kg/cm [:] で約40秒間保持し、	下塗塗膜を硬
<上鉄館料4>(グリヤー)			化せしめ、再び金型の圧を解除し、さらにii	前記上銓驁料
ウレタンアクリレート化合物 ^{性 s)}	100 /	K	を注入して所定時間圧をかけたまま保持し、	上銓塗膜を
アクリルレジン ^{# (10)}	50 i	ĸ	硬化せしめた。この手順で第3層目釜膜を肌	が成させた後
スチレン	10 i	iľ.	企聖より多層発膜を施した成形品を取り出し	, た。
メチルメタクリレート	2 0 <i>f</i>	1/4	なお、各層に使用した総料及び得られた。	上膜性能は第
コハルトオクトエート	1 #	K	1 表に示す通りである。	
非中和性リン酸塩アルコール	0.2 7		±	
第]	表	

実施例 第1層塗料 (乾燥膜厚	## 1 157 JA WY	第2層塗料(乾燥膜厚)	第3層塗料(乾燥膜厚)	塗膜試験					
	第 一層堡科 (乾燥膜厚)			注1) 光沢	注2) 付着性	注3) 耐チッピング性	注4) 耐候性	体積固有 抵抗	目的・効果
1	下塗塗料 1 (100μ)	上塗塗料 4 (70 µ)		85	100/100	良	75%	_	一般美装
2	下塗塗料 1 (70 μ)	上塗塗料 3 (60 µ)	上塗塗料 4 (60 µ)	95	100/100	良	85%	_	高外観耐候 性
3	下塗塗料 1 (70μ)	上塗塗料 5 (60 µ)	上塗塗料 4 (70 μ)	98	100/100	良	87%	_	メタリック 観耐候性
4	下塗塗料 1 (70 μ)	上塗塗料 1 (100 μ)	上塗塗料 3 (80 µ)	86	100/100	優	77%	_	耐ストーン チッピング 性
5	下塗塗料 1 (70μ)	上塗塗料 2 (60 µ)	上逢逢料 3 (60 µ)	81	100/100	良	78%	$10^{-1}\Omegacm$	電磁波シー ルド

- 注1) 60°鏡面光沢
- 注2) ゴバン目試験
- 注3) 7号砕石 500gを空気圧4kg/cdで射出し、塗膜に激突させた後の塗膜状態
- 注4) サンジャイン・ウェザオ・メーター1000時間後の光沢保持率

フロントページの続き

(56) 参考文献 特開 昭63-268609 (JP.A.)